(Translation)
Reference (D)
Japanese Patent Laid-open Publication; SHO54-18317
Title; Method for Producing Blood Anti-coagulant Polymer
Disclosure date; July 6, 1979
Abstract

The object of the present invention is to provide method for producing blood anti-coagulant polymer which is capable of producing the polymer which has a solid state property required for medicinal material, while at the same time prevents the blood from coagulating for a long time and possesses a hydrophilic character as well.

According to the present method, polymer containing vinyl chloride is graft polymerized to vinyl compound (I), for instance, dimethylaminoethylmethacrylate and the vinyl compound (II), for instance, methoxypolyethyleneglycolmethacrylate. Then, resultant graft polymer is quaternarized, and then is reacted to heparin.

@ Int.Cl.2 C 08 F 8/34 A 61 M 1/02

. .

...

識別記号 8日本分類 28 (3) P 115 94 A 0

庁内整理番号 ❷❷公告 昭和54年(1979) 7月6日 7823-4J 6829-4C

発明の数 1

(全 5 頁)

1

## 公抗凝血性高分子材料の製造法

超46-104127 创作

昭46(1971)12月23日 毎出

昭48-69890 4

@昭48(1973)9月21日

**伊発明者 春宮記載** 

经合市手広1111

曹沢市片瀬山3の14の10

鎌倉市津西1の31の22

丹宗安 Þ

舞倉市津西2の3の13

駅 人 東レ株式会社

東京都中央区日本橋室町2の2

## の特許請求の範囲

1 塩化ビニル含有ポリマーに一般式

(RtはH又はCHa, Rz, RaはCHa又は C.H., n 1 1~3)

であらわされるビニル化合物及び一般式

(BitH又はCHa, BettH, CHa又は Ca Ha, a 121~30)

であらわされるビニル化合物をグラフト重合させ、 得られるグラフトポリマーを4級化し、次いでと れにヘイリンを反応させることを特徴とする抗薬 血性高分子材料の製造法。

## 発明の詳細な影明

本発明は抗長血性を有する高分子材料の製造法 に関するものである。

近年、医療材料の分野に於いて確々の高分子材 料が用いられてきたが、特にポリ塩化ビニル系統 のポリマーは、その経済性ならびに共重合グラフ ト重合等により、種々の物性のポリマーが容易に 5 入手できる点で広く使用されている。

2

しかし、これらのポリマーは、血液と接触する 人工血管、カテーテル、人工心臓等の生体内部用 としては、その血液凝固性のため使用されていな い。これを解決する為に、抗凝血剤として知られ 10 ているヘイリンないしその誘導体をより塩化ビニ ルと混合する方法が知られているがこの場合、血 液と接触している間にヘイリンが血液中に短時間 のうちに流出して、抗凝血効果が長時間持続せず、 また、血液がヘイリンを含む事により、出血した 15 場合に血液の凝固がおとらないなどの欠点があつ

また、4級チン素を主鎖中に含むポリマーを合 成し、これと~けりンとを結合させることにより 抗硬血性をもつ材料が得られることが知られてい 20 るが、この場合、ポリマーの合成が複雑であり、 また医療用材料として要求される広範囲な物性を 催えたものを得ることが困難である。

. 本発明者らは、このような観点から新規抗凝血 性高分子材料を開発すべく検討した結果、医療用 25 材料として要求される広範囲な物性を備えると共 に、親水性に含み、かつ長期にわたる抗棲血性を もつ高分子材料の製造法を見出した。

即ち、本発明は塩化ビニル含有ポリマーに一般

であらわされるビニル化合物口及び、一般式

R, CHe - CCOO (CHe CHeO) nRe

W EST AVAILABLE COP

35

であらわされるビニル化合物(I)をグラフト重合さ せ、得られるグラフトポリマーを4級化し、次い でこれにヘイリンを反応させることを特徴とする 5 抗凝血性高分子材料の製造法を提供するものであ ٥.

ピニル化合物(I)としては、前配一般式で示され るもの、何えばジエチルアミノエチルメタクリレ ート、ジメチルアミノエチルアクリレート、ジエ 10 化ピニルをグラフトしたポリマー、これらのポリ チルアミノプロピルメタクリレートなどが用いら れるが、経済性や入手の容易さから、ジメチルア ミノエチルメタクリレートが好ましく用いられる。 とのような化合物を含み一般に3級アミン類は よく知られているように 4 級化することによつて、15 これらの共重合体や混合物に於いて、その塩化 へパリンとコンプレツクスを作ることができる。

上記のビニル化合物(I)は 4 級化や共重合が可能 であることの他に、他の3級アミンピニル化合物 (例えばピニルピリジン)などに比べて、入手や 取り扱いが容易であるなどの利点をもつ。

また、ビニル化合物(I)としては、前配一般式で 示されるもの、例えばメトキシポリエチレングリ コールメタクリレート、メトキシポリエチレング リコールアクリレート、ポリエチレングリコール メタクリレートなどが用いられる。

このような化合物はその裁水性の他にピニル化 合物(I)との共国合能力が大きいなどの特徴をもつ。 我々は先に、ビニル化合物(I)にヘパリンを化学 的に結合させ、抗凝血性をもつ高分子材料とする ラフト重合させ、得られるグラフト重合体を4級 化させることによつて有効に達成されることを見 出したが、この際、上記のようなピニル化合物(目) を同時にグラフトさせると、ピニル化合物(1)のグ ラフト重合が促進され、また、得られるグラフト 35 化合物(I)とピニル化合物(I)の比率をもつグラフト ポリマーの親水性が向上し、ヘイリンがポリマー 領中にとりこまれやすくなるために、抗棲血性が 増大するという効果があらわれる。 さらに、ポリ マーの柔軟性が増し、成理しやすくなり、また長 時間使用して血液の凝固がおとつた場合でも、生 40 グラフト共重合体は、塩化ビニル合有重合体を じた血餅が付着しにくいなどのすぐれた特性もあ わせて付与される。

これに対し本発明のポリマーと同じ構成成分を もつものでも、幹ポリマーに対してビニル化合物

÷ . . .

(I)及び(II)がグラフトしているような構造にないも のは、医療用材料として必要な物性を備えないが、 あるいは~くリンが十分に結合せずすぐれた抗凝 血性を示さない。

本発明の方法では、幹ポリマーとしては、塩化 ビニル含有ポリマーが好せしく用いられる。これ らのポリマーとしては、ポリ塩化ピニルの他にポ り塩化ビニルと酢酸ビニル、その他のモノマーと の共重合体、エチレン-断徴ピニル共重合体に塩 マーの混合物、またこれらのポリマーに、ポリマ - の物性をそとなわない程度に可塑剤、安定剤な どを混合したものなど種々の共重合体や混合物を 用いるととができる。

ピニル合有量は0.1~100%の範囲に含まれて いればよく、目的に応じて遺食選択できる。

このようなポリマーは、市販品として客島にか つ安価に得られ、またグラフト活性化処理を施す 20 ことにより容易に他のモノマーとグラフト重合し うる。

さらに前述したように、これらのポリマーは汎 用性樹脂として知られており、種々の物性のもの が容易に入手でき、医療用材料として用いても、 25 人工心臓、人工血管、注射器、注射針などその等 質に応じて多方面に用いられるなどの利点をもつ。 ビニル化合物(I)、及びビニル化合物(I)の数グラ フト重合体中に於ける含有量は岡老合わせて全グ ラフトポリマーの1~50重量%、好ましくは ことは、ビニル化合物口を進当な幹ポリマーにグ 30 10~40重量%がよい。また、この範囲内でビ ニル化合物(I)とピニル化合物(I)の含有量は各々 0.5~30重量%の範囲で好ましく選択されるが、 特にほぼ等しいものが好ましく用いられる。

> とのたうなグラフト率及びグラフト中のピニル 重合体は、強度や可挽性など塩化ビニル合有ポリ マーの特質を失うととなく、あわせて医療用材料 として備えるべき種々の特性もあわせて有するよ うになる。

Ü

AVAILABLE

グラフト活性化処理し、ビニル化合物(I)及びビニ ル化合物(目)を添加して適当な重合方法で重合させ るととにより得られる。

この際、グラフト括性化処理の方法としては例

えば塩化ビニル含有重合体の塩素原子を光照射な とでラジカルを与えやすい、ジチオカーパメート **基で置換する方法などが好ましく用いられる。** 

との方法はジメチルスルホキシド、シクロヘキ 椿かして、とれにアルカリ金属ジアルキルジチオ カーパメートを30~70℃程度で反応させて、 佐孝原子の1~10%程度をジチオカーパメート 益で産換することにより達成される。この際の重 合方法は光重合法が好ましく用いられる。光源と 10 好ましくは3~5時間が適当である。 しては通常の高圧水銀灯で十分である。溶媒とし ては前述のようなものが適宜用いられる。

塩化ビニル合有ポリマー及び2種のビニル化合 物の巣皮はそれぞれ2~20重量%、 好ましくは 5~10重量%程度が適当であり、重合程度は常に方法を用いることができる。 温で十分である。

また、ピニル化合物(1)及びピニル化合物(1)をグ ラフトする場合に必要に応じて他のピニルモノマ - 成分と同時にあるいは遅次にグラフトさせると ともできる。

とこで、ポリマーのグラフト量は元素分析から 決定される。グラフト活性化処理及び重合方法な どは上記したものに限定されるものではなく適宜 他の方法も用いられる。

パリンを結合せしめ、抗凝血性材料として用いる には通常次の方法による。

まず、紋グラフト重合体をジメチルホルムアミ ド等の溶媒に溶解し、4級化剤を作用させて4級 化する。4級化剤としては臭化エチル等のハロゲ 30 ダを血液 9容に対し 1容加え、 0℃の氷水中で冷 ン化アルキル、あるいは臭化水素、モノクロル酢 酸など周知の4級化剤が適宜用いられる。

との4級化ポリマーは通宜次のような方法で成 型される。即ち、4級化ポリマーを2~20%、 好ましくは5~10%程度合む溶液中にガラス管、35 編著、臨床検査法技芸、〒-82、金原出版株式 ガラス棒、その他適当な表面及び形状を有する国 体を使して引き上げ乾燥してポリマーのみをはぎ とることにより、目的の形状のポリマーがまた連 当に成型された塩化ビニル合有ポリマーやポリウ レタンなどの合成樹脂表面にポリマー溶液を放布 40 ーの柔軟性が増し、成型しやすくなり、更に血液 後乾燥するととにより、4級化ポリマーをコート した合成樹脂が得られる。成型は~イリン化に先 立つて行なわれる事がその成形操作上有効である。

とのようにして得られたも級化ポリマーをへべ

リン(その誘導体を含む)と反応させれば、容易 に目的物が得られるわけだが、これは具体的には たとえば4級化ポリマーを一定機度のヘイリンナ トリウムを含む水やホルムアミド等の中に浸し、 サノンなど這当な有根溶媒に塩化ビニル宣合体を 5 加熱することによりへパリン化が連成される。へ パリン類の後度は10%以下で十分であり、好ま しくは2~3%である。

> また、加熱温度は40~100℃、好ましくは 70~90℃であり、加熱時間は2~10時間、

> ポリマーのペイリン含有量はアズールAとの錯 体形成による着色テストから決定される。

ととで述べた4級化、成型、~ペリン化などの 方法は前記の方法に限定されることなく適宜他の

とのようにして得られたポリマーの抗凝血性は、 リー・ホワイトテスト及びカルシウム再加時間の 例定などで評価できる。

リー・ホワイトテストは、東レシリコーン 20 8 H 1 1 0 7 を塗布して 2 5 0 ℃で 1.5 時間熱処 理した20CCのガラス製注射器および19G注射 針を用いて2本注射器法で犬の頭静脈から1回に 1 500の静脈血を採血したものを、上配の各種材 料で作られた内径10年のチューブ中で通常のリ このようにして得られた紋グラフト重合体にへ 25 - ・ホワイトテスト法に従つてリー・ホワイト時 間を制定した(全井泉、全井正光編者、臨床検査 法提要、〒-81、金原出版株式会社、昭和45 年)。又、カルシウム再加時間の制定は、上配と 同様の方法で採血した血液に 3.8 %クエン酸ソー 却し、1500 pmの回転数で10分間達然し、 上記各種材料で作られた内径10年のチューブ中 で通常のカルシウム再加時間の測定法に従つてカ ルシウム再加時間を制定した(金井泉、金井正光 会社、昭和45年)。

m

AVAILABLE COPY

これらのテストの結果、本発明のポリマーは使 米知られていたポリ塩化ビニル系統の抗凝血性材 料に比べて差しく抗差血性が向上し、またポリマ の裏面が生じるほど長時間使用して血餅が生じて もそれが付着しにくいなどのすぐれた特性を示す ことが明らかとなつた。

以下に実施例を示す。

## 実施例 1

種々のジチオカーパメート化塩ピ合有ポリマー (ジチオカーパメート化率約1モル%)をジメチ ルスルホキシドまたはシクロヘキサノンに密解し、 メトキシポリエチレングリコールメタクリレート 5 (SMと略す)(ロー5~6またはロー32~26) とジメチルアミノエチルメタクリレート (DAEMS 方がピーカーより重合速度が早い。

wと略す)またはジエチルアミノエチルメタクリレ - トを加え、300W水銀ランプから20cmの距 能で光照射し、各種のグラフト共重合体を得た。 その結果を表1に示した。

SMを加えることによつてグラフト速度が急増 した。反応容器は内部算光効果のため、試験管の

表 1 グラフト共宜合体の製造

香号	塩ビ含	仕ずず	ià Daem	3 M	注1) 溶媒種類	反応	重合	グラフトに よる重量	備考
	リマー 種類 (g)		(9)	(9)	(9)	容器	(FP) n-24(R)	時間 増加率 (kg) (%)	
2-3	P	4.8	3.5	7.5	D 58	試験管	1	8 7	
2-4	P	,	•	,	, ,	•	2	7 2	注) 2
2-7	R- <b>≡</b>	1	1	0.5	C 10	•	1	2 0	
2-8	•	,	,	•		•	3	4.4	ļ
2-9	•	•		1.0		•	1	2 8	
2-10		•	•	,		•	2.5	4 9	
2-11	•	10	10	10	# 100	ピーカー	2	9	
2-12	,	•		,		,	4	4 7	•
2-13	,	,	8	13	<b>/</b> 130	,	4	6 1	
2-14	R-V	•	10	10	· 100		3	2 4	
2-15	R- I	,	•	810	<b>/</b> 100	•	2	1 4	
2-16	,	,	B .	S 10	<b>•</b> 100	,	2	1 2	

- 注1) ① 溶媒はD: ジメチルスルホキシド、C: シクロヘキサノンである。
  - ②塩ビ含有ポリマーPは、塩化ビニル- 酢酸ビニル共重合体 (重合度 約600、節酸ビニル約10%含有)。
  - ③ R- Eはエテレン- 酢酸ピニル共宣合体に塩化ピニルをグラフトし たもので、塩素含有率371%。
  - ②R-VはR-■と類似の塩素含有率28.6%のものである。
  - ⑤ DAEMは指定ないときは2-ジメチルアミノエチルメタクリレート、 Bと指定したもの(番号2-16)は2-ジェチルアミノエチルメ タクリレートを使用。
  - ◎3MのSと指定したものはg=5~6のメトキシボリエチレングリ コールメタクリレートを使用。

その他はュー23~26。

注2) グラフト共重合体組成はP:56.3%、DAEM:20.7%、8M: 23%であつた。

とのようにして得られた各種グラフト共重合体 M 8 Mを含有しないチューブは吸水率が低く固い をジメチルホルムアミドに諮解(2~8%浸度) し、臭化エチルを加えて囚殺化したのち、チュー ブを作製した。このチューブを2~4%のへパリ した。

ため、~イリン化され難く、また強度的にも弱い。 とのようにして得られたへくリン化ポリマーを 用いて血液に対するテストを行なつた結果を表2 ンナトリウム溶液に浸漬して80℃でヘイリン化 5 に示した。SMと DAEMをグラフト成分として含 x むポリマーはいずれもすぐれた抗凝血性を示した。

表 2 テスト結果

	T			I I	
ポリマー 番 号	グラフト: 仕込み SM/DAEM (9/9)	四級化後	ヘパリン化 時間 (br)	ヘパリン 合 有 率 (%)	カルシウム 再加時間 (mi)
2-3	2.1	7 0	4	8.7	>60
2-4	2.1	165	5	3.2	>60
2-7	0.5	2 3	3	4.0	>60
2-11	1.0	1 8	2~8	8.2~6.3	5本とも>60
2-12	1.0	102	3~12	28~102	3本とも>60
2-13	1.6	130	2	5	>60
2-14	1.0	4.5	7	2.5	>60
2-15	1.0	15	6	2.8	>60
2-16	1.0	10	8	41	>60

との場合、ブランクとしての未処理塩ビポリマ 25 ーおよびガラスを用いた場合は2~4分で模固し た。リー・ホワイト時間も全く同様の傾向を示し た。

また、これらのグラフトポリマーは、蛋白の扱 着度が小さく血液の製固が生じる程長時間使用し て、血餅が生じてもそれが付着しにくいなどの便 れた特性を示した。